PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-160834

(43)Date of publication of application: 20.06.1990

(51)Int.CI.

CO8G 75/02

(21)Application number: 63-315554

(71)Applicant: TORAY PHILIPS PETOROORIAMU

KK

(22)Date of filing:

14.12.1988

(72)Inventor: NAKAGAWA KEIJI

ASAKURA TOSHIYUKI

(54) PRODUCTION OF POLYARYLENE SULFIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a polyarylene sulfide having excellent heat stability and undergoing little viscosity change during melt extrusion by reacting S in a sulfur source with an alkali metal hydroxide and a polyhalide in a specified molar ratio.

CONSTITUTION: A sulfur source (a) comprising an alkali sulfide, an alkali hydrosulfide an hydrogen sulfide and an alkali metal hydroxide (b) (e.g. sodium hydroxide) and a polyhalide (c) (e.g. p-dichlorobenzene) are reacted in such a molar ratio that the value of formula I is 0.995–1.05, and the value of formula II is 0.995–1.1 (wherein A is the total number of moles of the alkali metal in component (a) and the alkali metal in component (b), S is the number of moles of sulfur in component (a), and B is the number of moles of component (c)) to obtain a polyarylene sulfide (e.g. polyphenylene sulfide).

<u>3</u> 5

j,

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

19 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-160834

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)6月20日

C 08 G 75/02

NTX

8830-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

会発明の名称

ポリアリーレンスルフイドの製造方法

20特 願 昭63-315554

220出 顧 昭63(1988)12月14日

@発 明者 Ш

啓 次

愛知県東海市新宝町31番地9 東レ・フィリツブスペトロ

ーリアム株式会社内

@発 明者 朝倉 敏 之

愛知県東海市新宝町31番地9 東レ・フィリップスペトロ

ーリアム株式会社内

随 人 東レ・フィリップスペ

トローリアム株式会社

東京都千代田区麴町 4丁目 5番21号

個代 理 人 弁理士 浅 村

外2名

1. 発明の名称

ポリアリーレンスルフィドの製造方法

2. 特許請求の範囲

ポリアリーレンスルフィドの製造に当り、硫化 アルカリ、水硫化アルカリ、硫化水素からなる硫 **货額およびアルカリ金属水酸化物で構成される下** 記式 (I) の値が0、995~1、050でかつ、 式(Ⅱ)で表わされるポリハロゲン化物と硫黄源 中のSのモル比が0.995~1.100で反応 せしめることを特徴とするポリアリーレンスルフ イドの製造方法

$$\frac{A-S}{S} - (I)$$

(式中、Aは敬焚源中のアルカリ金属およびアル カリ金属、水酸化物中のアルカリ金属のモル数の 合計、Sは硫黄源中のSのモル数、そしてBは水 リハロゲン化物のモル数である)。

3. 発明の詳糊な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、熱安定性にすぐれたポリアリーレン スルフィドの製造方法に関するものである。

「舒来技術!

ポリフエニレンスルフィドに代表されるポリア リーレンスルフィド樹脂は、そのすぐれた耐熱性、 耐薬品性により射出域形用、押出成形用等に市広 く使用されている。しかし、溶醸混練時に粘度が 変化したり、ゲルが発生したりするという熱安定 性に問題があつた。熱安定性の改良に関して特別 取57~90018号公報などに記載されている 末端封止剤を重合後期に添加してポリアリーレン スルフィドの末端を安定性の高い末端に変える方 法、特開昭61-66721号公報に記載されて いるアルカリ金属またはアルカリ土類金銭のジチ オナイトを接触させる方法がある。しかし、熱安 定性が十分とは言えず、経済的にコストが高くな るという欠点があつた。

[発明が解決しようとする問題点]

本発明は、熱安定性がすぐれたポリアリーレン スルフィドを製造する方法を提供するものである。 【問題を解決するための手段】

上記の目的は、ポリアリーレンスルフィドの製造に当り、酸化アルカリ、水酸化アルカリ、酸化水素がらなる酸黄酸およびアルカリ金属水酸化物で提成される下記式(II)の歯が0.995~1.050でかつ、式(II)で表わされるポリハロゲン化物と酸黄源中のSのモル比が0.995~1.10で反応せしめることを特徴とするよりでリーレンスルフィドの製造方法によつて達成される。

$$\frac{A-S}{S} - (I)$$

$$\frac{B}{S}$$
 -- (I)

(Aは硫黄源中のアルカリ金属およびアルカリ金属、水酸化物中のアルカリ金属のモル数の合計、 Sは硫黄源中のSのモル数、そしてBはポリハロ ゲン化物のモル数である)。

$$\begin{array}{c}
\begin{pmatrix}
R_1 \\
\\
\\
\\
R_2
\end{pmatrix}$$

【発明の具体的調示】

本発明で製造するポリアリーレンスルフィドとは、式(Arros)の繰り返し単位を主要構成単位とするホモポリマーまたはコポリマーである。 この繰り返し単位を主要構成単位とする限り、

$$\begin{pmatrix}
A & r & \\
S & S
\end{pmatrix}
\cdot
\begin{pmatrix}
A & r & \\
0 & 0
\end{pmatrix}
\cdot
\begin{pmatrix}
A & r & \\
0 & 0
\end{pmatrix}$$

等で表わされる少量の分岐結合または架橋結合を 含むことができる。Arとしては

本発明のアルカリ金属水酸化物としては、水酸

化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、 水酸化ルビジウム、水酸化セシウムなどがあげられ、なかでも水酸化ナトリウムが好ましく用いられる。

本発明において式(I)で表わされる値が
0・995~1・050であることが必要であり、
特に1・000~1・040が好ましい。
0・995未満でも1・050を越えても得られるポリアリーレンスルフイドの熱安定性が悪く好ましくない。

本発明のポリハロゲン化物とはハロゲン原子が2以上でかつ分子量が1000末満の化合物をいう。具体例としては、p-ジクロルベンゼン、m-ジクロルベンゼン、1.2、4-トリクロルベンゼン、1.2、4-トリクロルベンゼン、2.5-デトラクロルベンゼン、ヘキサクロルベンゼン、2.5-ジクロルーp-キシレン、1.4-ジプロムベンゼン、1.4-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレスカイン・1.5-ジクロルナフタレン、1.5-ジクロルナフタレスカイン・1.5-ジクロルナフタレスカイン・1.5-ジクロルナフタレスカイン・1.5-ジクロルナフタレスカイン・1.5-ジクロルナフタレスカイン・1.5-ジクロルナフタレスカイン・1.5-ジクロルイン・1.5-ジクロルイン・1.5-ジクロルイン・1.5-ジクロルイン・1.5-ジクロルイン・1.5-ジクロルナフタロルイン・1.5-ジクロルナフタロルイン・1.5-ジクロルナフタロルイン・1.5-ジクロルイン・1.5-ジのロルイン・1.5-ジ

トキシー 2 、 5 ~ ジクロルベンゼン、 4 、 4 ′ ~ ジクロルピフェニル、 3 、 5 ~ ジクロル安息香酸、 4 、 4 ′ ~ ジクロルジフェニルエーテル、 4 、 4 ′ ~ ジクロルジフェニルストンなどのポリハロゲン盤 換、 芳香飲化合物があり、 なかでも、 D ~ ジクロルジフェニルストンが 5 でしている 4 、 4 ′ ~ ジクロルジフェニルストンが 5 よしく用いられる。

式(目)で表わされるポリハロゲン化物と硫質 類中のSのモル比が0、995~1、10である ことが必要であり、特に0、998~1、05が 好ましい。0、995未満でも1、10を超えて も得られるポリアリーレンスルフィドの分子量が 小さく好ましくない。

本発明の式(I)および式(I)で表わされる 比は、重合開始時における比である。つまり、硫 質源およびアルカリ金風水酸化物が水溶液である 場合は、一般に脱水工程が必要とされるが、脱水 工程への仕込の比ではなく脱水工程終了後の重合

アルカリ金属リン酸塩、アルカリ土類金属リン酸塩、等の助剤を添加することもできるし、水、有機酸、無機酸、末端封止剤等を添加することができる。

本発明で反応せしめられたポリアリーレンスル フイドは極性有機溶剤もしくは水で洗浄され、乾 燥して得られる。得られたポリアリーシンスルブ イドは熱安定性にすぐれており、繊維、フィルム、 成形用樹脂組成物等に用いると、ゲルのないすぐ れた機械特性を有した皮形品を得ることができる。 また、ガラス繊維、炭素繊維、酸化チタン、炭酸 カルシウム等の無機充填材、酸化防止剤、熱安定 開、紫外線吸収剤、着色剤等を添加することもで きる。また、ポリアミド、ポリスルホン、ポリフ エニレンオキシド、ポリカーポネート、ポリエー テルスルホン、ポリエチレンテレフタレート、ポ リプチレンテレフダレート、ポリエチレン、ポリ プロピレン、ポリテトラフルオロエチレン、ポリ エーテルエステルエラストマー、ポリエーテルア ミドエラストマー、ポリアミドイミドポリアセタ

ール、ポリイミド等の例能を本発明の効果が損な われない範囲で配合することができる。

[実施研]

以下、本発明を実施例についてさらに具体的に一説明する。

実施例1

た。そこで反応容器を180℃に冷却し、D-ジ クロルベンゼン147g(1.0モル)、1.2. 4-トリクロルベンゼン1.82g

(0.01モル) および N - メチル 2 ピロリドン 14.9 ま (1.5 モル) を加え、式 (I) および式 (I) および式 (I) の値は、それぞれ 1.036、1.041であつた。以下実施例 1 と同様に反応、洗浄乾燥し、メルトフローレイト 5 0 のポリフェニレンスルフィドを得た。また 3 0 分後のメルトフローレイト (実施例 1 と同様に 3 1 5 .6 で 3 0 分溶融 都後、 測定) は、 5 5 であつた。

実施 例 3

実施例1と同様の1 & オートクレーブに続化ナトリウム・9 水塩2 4 0 . 2 g (1 . 0 モル) および N ーメチル 2 ピロリドン 1 9 8 g (2 . 0 モル) を住込み実施例 1 と同様に加熱し水 1 4 4 g を留出させた。その際、0 . 0 3 モルの硫化水 ※ が飛敗した。そこで反応容器を 1 8 0 でに冷却し、硫化水素 0 . 0 3 モルロージクロルベンゼン 1 4 7 g (1 . 0 モル)、1 . 2 . 4 ートリクロルベ

れぞれ1.040、1.010であつた。

次に、空業ガス圧下に密閉し、260℃まで昇温し、260℃で3時間反応を行なつた。重合終了時の内圧は10㎏/см²であつた。反応容器を1℃/分の速度でゆつくりと冷却後、内容物を取出し、熱水で数回洗浄し120℃で減圧乾燥した。符られたポリフエニレンスルフィドのメルトフローレイト(ASTM D-12380-70に準す。温度315.6℃、荷重5㎏にて測定。単位 タ/10分)は100であつた。またメルトフローレイト調定器内で30分溶融滞留後のメルトフローレイトは120であつた。

実施房2

実施例1と同様の1 & オートクレープに45% 水硫化ナトリウム124.6 g (1,0モル) ハー水酸化ナトリウム39g (0、975モル) ハーメチルスピロリドン198g (2,0モル) および酢酸ナトリウム24.6 g (0.30モル) を住込み、実施例1と同様に加熱し水65gを留出させた。その際0.03モルの硫化水素が飛散し

ンゼン1.829(0.01モル)およびNーメチルピロリドン1499(1.5モル)を加え、式(I)および式(I)の値は、それぞれ1.000、1.010であつた。以下実施例1と同様に反応、洗浄、吃燥し、メルトフローレイト500のポリフエニレンスルフイドを得た。また30分後のメルトフローレイトは510であつた。

実施例 4

実施例1と同様の12オートクレープに験化ナーサウム・9水塩240,2g(1.0モル)がNサーンの19水塩240,2g(1.0モル)がNサーンの198g(2.0モル)がNサーンの198g(2.0モル)が出た。2g(1.0モル)の3モルの硫化水素を180でに冷なが、2g(1.0・25でルンシーンは2.6g(0.97モル)がロルベンゼン442(0.03モル)がアーメチルピロリドン149g(1.5モル)を加え、式(1)がよび式(11)の値は、それを加え、式(1)がよび式(11)の値は、それを

れ1.035、1.005であつた。以下実施例 1と同様に反応、洗浄、乾燥し、メルトフローレイト600のポリフエニレンスルフィドを得た。 また30分後のメルトフローレイトは580であ つた。

実施 例 5

実施残1と同様の1 & オートクレーブに無水水硫化ソーダ5 6 . 1 g (1 . 0 モル)、水酸化ナトリウム 4 0 g (1 . 0 モル)、Nーメチルピロリドン3 4 7 g (3 . 5 モル)、水18 g (1 モル) および D ー ジクロルベンゼン1 4 7 g

(1.0モル)を仕込み、窒素で気相部の空気を 超換した後、密閉し、260℃まで昇湿し、26 0℃で3時間反応させた。この時の式(I)の び式(I)の 値はそれぞれ1.000、1.00 0であつた。その後、実施例1と同様に冷却、洗 浄、乾燥してポリフェニレンスルフィドを得存な ごのポリフェニレンスルフィドを260℃の オープン中で4時間キュアリングを行なつたこ ろ、メルトフローレイト120架板ポリフェニレ

比較辨3

実施例1において、無水の水硫化ナトリウム
1・12g(G・02モル)を11・2g(O・20モル)に変えた以外は、全て実施例1と同様に反応を行なつた。この時の式(I)および式(II)の値は、それぞれ0・880、0・855であつた。舞られたポリアリーレンスルフィドは褐色で、メルトフローレイトが測定できないほど低粘度であつた。

比较例 4

実施例 5 において、水酸化ナトリウム 4 0 g (1.0 モル)を 4 4 g (1.1 モル)に変えた以外は全て実施例 5 と同様に反応を行なつた。この時の式(I)および式(II)の確はそれぞれ1.100、1.000であつた。

その後、実施例5と同様に洗浄、乾燥してポリフェニレンスルフィドを掛た。このポリフェニレンスルフィドを260℃の高温オープン中で4時間キュアリングを行なつたところ、メルトフローレイトが120の架橋ポリフェニレンスルフィド

ンスルフィドをえ、30分後のメルトフローレィ トは110であつた。

比較例 1

実施例1において無水の水硫化ナトリウム
1、12g(0、02モル)を添加しなかつた以外は、全て実施例1と同様に反応を行なつた。この時の式(I)および式(I)の値は、それぞれ
1、062、1、031であつた。また、掛られたポリフエニレンスルフイドのメルトフローレイトは200であり、30分後のメルトフローレイトは370であつた。

比較例 2

実施例1においてロージクロルベンゼン147 g(1.0モル)を176.4g(1.2モル)に変えた以外は全て実施例1と同様に反応を行なった。この時の式(I)および式(I)の値はそれぞれ1.040、1.212であった。 符られたポリフェニレンスルフィドのメルトフローレイトは低着度のため測定できなかった。

を貫、30分数のメルトフローレイトは5であっ

実施例 1 ~ 5 、比較例 1 ~ 4 をまとめると表 – 1 のようになる。

	묫	式印め値	共団の値	メルトフローレイト	30分後のメルトフロー
		(モル/モル)	(モル/モル)	(9/10%)	V11 (9/10A)
	-	1.040	1.010	100	120
贵	C۷	1,036	1,041	50	55
摆	က	1.000	1.010	500	510
霳	4	1,035	1,005	009	580
	5	1,000	1.000	120	110
丑	-	1.062	1.031	200	370
2	8	1.040	1,212	1500	\$000KE
茎	თ	0,880	0.855	12000年	i
	4	1, 100	1,000	120	ഹ

数-1

ーレンスルフィド中の、灰分、オリゴマも低下す る効果がある。

代理人 选 村 皓

表 - 1 から明らかなように、本発明の実施限1 ~ 5の場合、30分後のメルトフローレイトは、 初期のメルトフローレイトとほとんど同じであり、 然安定性がすぐれていることがわかる。それに対して、比較例1~4のように、式(I) および式(II) が外外なる は1)の値が本発明の範囲からどちらかれる。 (比較例3)は、十分な粘度のポリアリーレンスル トフィドが得られたなかったり、30分後のメルトフローレイトが初めているとしいまりアリーレンスルフィドしか得られない。

[効果]

従来の公知例では、競技な中のS、アルカリ金 風水酸化物およびボリハロゲン化物の比は、一般 的記述として広い範囲で設定されていたが、本発 明のように、特定の範囲にコントロールすること によつて熱安定性のすぐれたボリアリーレンスル フィドが得られ、溶融岬出し時の粘度変化が小さ くゲルの発生も少ない。また、訓次的にボリアリ